



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 418 716 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 90117554.7

2 Anmeldetag: 12.09.90

(1) Int. Cl.5: C07D 451/10, C07D 451/14, A61K 31/46, A61K 31/445

Priorität: 16.09.89 DE 3931041

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 27.03.91 Patentblatt 91/13

(A) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CHIDE DK ES FRIGBIGRIT LI LU NL SE (1) Anmelder: BOEHRINGER INGELHEIM KG Postfach 200 W-6507 Ingelheim am Rhein(DE)

BE CH DE DK ES FR GR IT LI LU NL SE AT

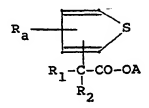
Anmelder: BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL G.M.B.H.

W-6507 ingelheim am Rhein(DE)

2 Erfinder: Banholzer, Rolf, Dr. Johann-Calvin-Strasse 11 W-6507 Ingelhelm am Rhein(DE) Erfinder: Bauer, Rudolf, Dr. Mainzerstr.58 W-6531 Ockenheim(DE) Erfinder: Reichl, Richard, Dr. Im Hippel 55

W-6535 Gau-Algesheim(DE)

- Neue Thienylcarbonsäureester von Aminoalkoholen, Ihre Quaternierungsprodukte sowie die Herstellung und Verwendung dieser Verbindungen.
- 57 Die neuen Verbindungen der Formel



(I),

(A, R₁, R₂ und R₂ sind in der Beschreibung definiert) können nach an sich bekannten Verfahren hergestellt und als Wirkstoffe für Arzneimittel verwendet werden.

NEUE THIENYLCARBONSÄUREESTER VON AMINOALKOHOLEN, IHRE QUATERNIERUNGSPRODUKTE SO-WIE DIE HERSTELLUNG UND VERWENDUNG DIESER VERBINDUNGEN

Die Erfindung betrifft neue Thienylcarbonsäureester von Aminoalkoholen und ihre Quaternierungsprodukte sowie die Herstellung der neuen Verbindungen und ihre Verwendung als Wirkstoffe in Arzneimitteln. Die neuen Verbindungen entsprechen der Formel

in der ¹⁵ A für die Gruppe

 $-CH \qquad Q' \qquad Q \qquad (II)$ $(CH_2)_n - CH \qquad Q \qquad (II)$

steht,

20

25

worin

m und n unabhängig voneinander 1 oder 2 bedeuten,

Q eine der zweibindigen Gruppen

-CH2-CH2-, -CH2-CH2-CH2-, -CH=CH-,

-CH—CH—

.

35

Q´ die Gruppe = NR oder die Gruppe = NRR´ darstellt, wobel R H oder einen ggf. halogen- oder hydroxysubstituierten C_1 - C_4 -Alkylrest, R´ einen C_1 - C_4 Alkylrest bedeutet und R und R´ gemeinsam auch einen C_4 - C_6 -Alkylenrest bilden können, und wobel im Falle der Quartärverbindungen der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent eines Anions gegenübersteht (X⁶),

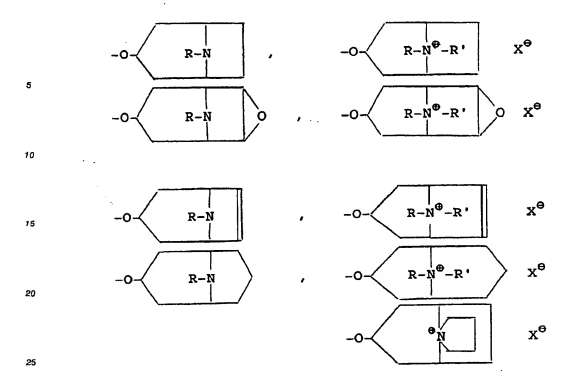
R₁ für einen Thienyl-, Phenyl-, Cyclopentyl-oder Cyclohexylrest, wobei diese Reste auch methylsubstituiert, Thienyl- und Phenyl auch fluor- oder chlorsubstituiert sein können,

R2 für Wasserstoff, OH, C1-C4-Alkoxy oder C1-C4-Alkyl,

R_a für H, F, Cl oder CH₃ steht und, falls = NR eine sekundäre oder tertiäre Aminogruppe bedeutet, auch die Säureadditionssalze.

In den Verbindungen der Formel I steht RI bevorzugt für Thienyl, R₂ bevorzugt für OH. Die Gruppe -0A hat bevorzugt α-Konfiguration und leitet sich z.B. von Scopin, Tropin, Granatolin oder 6,7-Dehydrotropin bzw. entsprechenden Nor-Verbindungen ab; -OA kann jedoch auch β-Konfiguration aufweisen wie in Pseudotropin, Pseudoscopin.

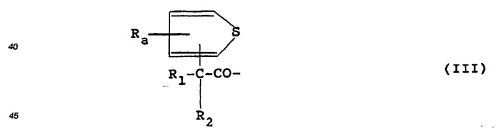
Entsprechende Reste sind z.B.



Der Substituent R ist bevorzugt ein niederer Alkylrest wie CH_3 , C_2H_5 , n- C_3H_7 , i- C_3H_7 , R bevorzugt CH_3 . R und R gemeinsam sind z.B. - $(CH_2)_5$ -. Als Halogensubstituent für R kommt F oder in zweiter Linie CI in Frage.

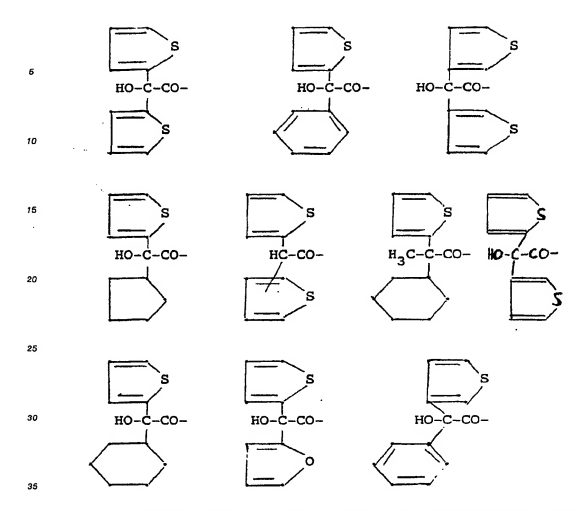
Bedeutet R einen halogen- oder hydroxysubstitulerten Alkylrest, so handelt es sich bevorzugt um -CH bzw. -CH₂-CH₂-CH₂-D. Dementsprechend steht die Gruppe A z.B. für die Reste des Scopins, des N-Ethylnorscopins, des N-Isopropylnorscopins, des N-Isopropylnortropins, des 6,7-Dehydrotropins, des N- β -Fluorethylnortropins, des N-Isopropyl-6,7-Dehydronortropins, des N-Methylgranatolins bzw. die entsprechenden Quartärverbindungen, wobei das Anion bevorzugt Br $^{\rm e}$ bzw. CH $_{\rm 2}$ SO $_{\rm 3}^{\rm e}$ ist.

Als Säurerest



kommen vor allem in Betracht:

55



Für die therapeutische Anwendung eignen sich besonders die Quartärverbindungen, während die Tertiärverbindungen außer als Wirkstoffe auch als Zwischenprodukte wichtig sind.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen stellen stark und lange wirksame Antichlolinergika dar. Bei Dosierungen Im µg-Bereich werden inhalativ Wirkungsdauern von mindestens 24 Stunden erreicht. Die Toxizität liegt zudem im gleichen Bereich wie bei dem Handelsprodukt Ipratropiumbromid, während gleichzeltig die therapeutische Wirkung stärker ist.

Die neuen Verbindungen eignen sich, entsprechend ihrer Natur als Anticholinergika, z.B zur Behandlung von chronisch obstruktiver Bronchitis und (leichtem bis mittelschwerem) Asthma, ferner zur Behandlung vagal bedingter Sinusbradykardien.

Während sich bei Atemwegserkrankungen hauptsächlich die inhalative Anwendung der neuen Wirkstoffe (insbesondere der Quartärverbindungen) empfiehlt, wodurch Nebenwirkungen weitgehend ausgeschaltet werden, erfolgt die Anwendung bei Sinusbradykardien vorzugsweise intravenös oder oral. Dabei erweist sich als vorteilhaft, daß die neuen Verbindungen die Magen/Darm-Motilität weltgehend unbeelnflußt lassen.

Für die Applikation werden die erfindungsgemäßen Verbindungen mit bekannten Hilfs- und/oder Trägerstoffen zu gebräuchlichen galenischen Zübereitungen verarbeitet, z.B. zu Inhalationslösungen, Suspensionen in verflüssigten Treibgasen, Liposomen bzw. Proliposomen enthaltenden Zübereitungen, Injektionslösungen, Tabletten, Dragrées, Kapseln, Inhalationspulvern zur Anwendung in üblichen Inhalationsgeräten.

Formulierungsbeispiele (Angaben in Gewichtsprozent):

50

1. Dosieraerosol

Wirkstoff gemäß der Erfindung	0,005
Sorbitantrioleat	0,1
Monofluortrichlormethan und Difluordichlormethan 2:3	
• •	ad 100

Die Suspension wird in einen üblichen Aerosolbehälter mit Dosierventil gefüllt. Pro Betätigung werden vorzugsweise 50 µl Suspension abgegeben. Der Wirkstoff kann gewünschtenfalls auch höher dosiert werden (z.B. 0.02 Gew.-%).

2. Tabletten

I	Wirkstoff gemäß der Erfindung	0,05
ı	Kolloidale Kieselsäure	0,95
	Milchzucker	65,00
	Kartoffelstärke	28,00
1	Polyvinylpyrrolidon	3,00
ı	Na-Celluloseglykolat	2,00
	Magnesiumstearat	1,00

Die Bestandteile werden in üblicher Weise zu Tabletten von 200 mg verarbeitet.

Die vorteilhaften Eigenschaften der neuen Verbindungen zeigen sich beispielsweise in der Hemmung der Broncholyse am Kaninchen (Acetylcholinspasmus i.v.). Nach intravenöser Gabe der neuen Wirkstoffe (Dosis 3 µg/kg i.v.) trat die maximale Wirkung nach 10 bis 40 Minuten ein. Nach 5 Stunden war die Hemmwirkung noch nicht auf die Hälfte gesunken, d.h. die Halbwirkungszelt beträgt mehr, z.T. erheblich mehr als 5 Stunden, wie die nachstehend aufgeführten Restwirkungen nach 5 Stunden deutlich machen:

Verbindung	Restwirkung in %
Α	76
В	76
C	81
D	61
E	68
F	73
G	69

Verbindungen der Formel

5 10 Verbindung 15 $Br\Theta$ CH3-N9-CH3 2-Thienyl A 20 $\mathbf{Br}\Theta$ 25 CH3-N⊕-CH3 3-Thienyl В 30 Br⊖ CH3-N3-CH3 D 2-Thienyl 35 Br⊖ CH3-13-CH3 E 3-Thienyl Br⊖ 45 CH3-N9-CH(CH3)2 F Cyclopentyl 50

CH3-ND-CH2-CH2F

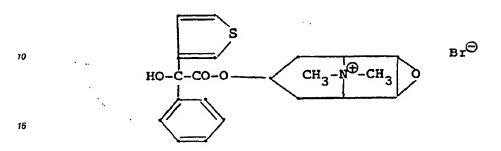
G

55

Br[©]

Cyclopentyl

Verbindung C

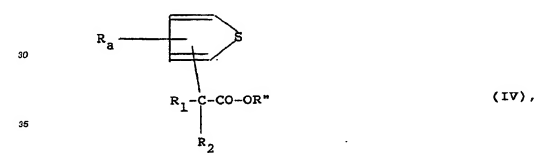


Anmerkungen:

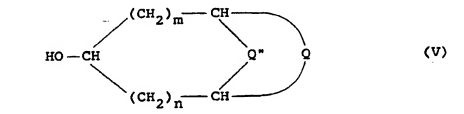
- 1. Bei den Verbindungen, in denen R₁ nicht 2-Thienyl ist, handelt es sich um Racemate.
- 2. Es handelt sich jeweils um 3α-Verbindungen.

Zur Herstellung der neuen Verbindungen dienen an sich bekannte Verfahren.

Bevorzugt wird ein Ester der Formel



worin R'' für einen C_1 - C_4 -Alkylrest, vorzugsweise für einen Methyl oder Ethylrest steht (R_1 , R_2 und R_a haben die obige Bedeutung), mit einem Aminoalkohol der Formel



50

45

worin m, n und Q die obige Bedeutung haben, Q'' für = NR oder für = NH steht und die OH-Gruppe sich in α oder β -Stellung befindet, in Gegenwart eines üblichen Umesterungskatalysators umestert und die erhaltene Verbindung gegebenenfalls

- a) wenn Q" = NR(R≠H) bedeutet , mit einem reaktionsfähigen Monoderivat Z-(C₁-C₄-Alkyl) eines entsprechenden Alkans (Z = Abgangsgruppe) quaterniert
- b) wenn Q'' = NH bedeutet, mit einem endständig disubstituierten Alkan Z-(C_4 - C_6 -Alkylen)-Z ohne

Zwischenisollerung quaterniert.

Die Umesterung wird in der Wärme in einem organischen Lösungsmittel, z.B. Toluol, Xylol, Heptan, oder in der Schmelze durchgeführt, wobel starke Basen wie Natriummethylat, Natriumethylat, Natriumhydrid, metallisches Natrium, als Katalysator dienen. Zur Entfernung des freigesetzten niederen Alkohols aus dem Gleichgewicht wird verminderter Druck angewendet, ggf. der Alkohol azeotrop abdestilliert. Die Umesterung erfolgt bei Temperaturen, die im allgemeinen 95 °C nicht überschreiten. Häufig verläuft die Umesterung in der Schmelze günstiger.

Aus Säureadditionssalzen der tertiären Amine kann man gewünschtenfalls mit geeigneten basischen Verbindungen in an sich bekannter Weise die freien Basen erhalten. Die Quaternlerung wird in geeigneten Lösungsmitteln, etwa Acetonitril oder Acetonitril/Methylenchlorid vorzugsweise bei Raumtemperatur durchgeführt; dabei wird als Quaternierungsreagenz bevorzugt ein entsprechendes Alkylhalogenid, z.B. Alkylbromid, verwendet. Umesterungsprodukte mit Q' In der Bedeutung NH dienen als Ausgangsstoffe für diejenigen Verbindungen, in denen R und R' gemeinsam eine C4-C5-Alkylengruppe darstellen. Die Überführung in die tertiäre und dann quartäre Verbindung erfolgt dann mit Hilfe geeigneter 1,4-, 1,5- bzw. 1,6-Dihalogenalkane ohne Zwischenisolierung.

Die Ausgangsstoffe können - soweit sie nicht schon beschrieben wurden - analog zu bekannten Verbindungen erhalten werden.

Beispiele:

Di-(2-thienyl)glykolsäuremethylester aus Oxalsäuredimethylester und 2-Thienylmagneslumbromid;

Di-(2-thienyl)glykolsäureethylester aus (2-Thienyl)glyoxylsäure und 2-Thienyllithium;

Hydroxy-phenyl-(2-thienyl)essigsäureethylester aus Phenylglyoxylsäuremethylester und 2-Thienylmagnesiumbromid oder aus (2-Thienyl)glyoxylsäuremethylester und Phenylmagnesiumbromid.

Ähnlich können 2-Thienylglyoxylsäuremethylester und Cyclohexyl- bzw. Cylopentylmagnesiumbromid umgesetzt werden.

Auch für die Herstellung der Aminoalkohole stehen mehrere Verfahren zur Verfügung.

Pseudoscopin kann nach M. Polonovski et al., Bull. soc. chim. 43 , 79 (1928) erhalten werden.

Pseudotropenol kann aus dem Gemisch isoliert werden (fraktionierte Kristallisation bzw. Destillation), das z.B. nach V. Hayakawa et al., J. Amer.Chem.Soc. 1978, 100(6), 1786 bzw. R. Noyori et al., J.Amer.Chem.Soc. 1974, 96(10), 3336 erhalten wird.

Ausgehend von 2- bzw. 3-Furylglyoxylnitril können über die daraus erhältliche 2- bzw. 3-Furylglyoxylsäure die entsprechenden Methylester auf übliche Weise hergestellt werden. Aus diesen werden wie beschrieben mit den metallorganischen Derivaten von 2-bzw. 3-Bromthiophen die entsprechenden Glykolsäureester erhalten. Die aus 2-, 3- oder 4-Halogenpyridin erhältlichen metallorganischen Verbindungen lassen sich mit 2- bzw. 3-Thienylglyoxylsäuremethylester zu den entsprechenden Glykolsäureestern umset-

Thienyiglykolsäureester, in denen der Thiophenring in 2- bzw. 3-Stellung Fluor enthält, werden z.B. ausgehend von 2-Fluor- bzw. 3-Fluorthiophen hergestellt (Bromieren zu 2-Brom-3-fluor- oder 2-Brom-5-fluorthiophen und, nach Überführung in entsprechende metallorganische Verbindungen, Umsetzung mit geeigneten Glyoxylsäureestern zu den Glykolsäureestern.

2-Fluorthiophen und 3-Fluorthiophen lassen sich analog Unterhalt, Arch.Pharm. 322, 839 (1989) zu den entsprechenden Gloxylsäureestern umsetzen, die ihrerseits, wie schon beschrieben, mit z.B. 2- oder 3-Thienylderivaten, zu Glykolsäureestern umgesetzt werden können. Durch geeignete Auswahl der Komponenten lassen sich analog symmetrisch substituierte DI-thienylglykolsäureester herstellen.

Ein weiterer Weg bietet sich an analog zur Benzoinkondensation und Benzilsäureumlagerung.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung, ohne sie zu beschränken.

Beisplel 1

50

40

45

Di-(2-thienyl)glykolsäurescopinester

50,87 g (0,2 mol) Di-(2-thienyl)glykolsäuremethylester und 31,04 g (0,2 mol) Scopin werden in 100 ml abs. Toluol gelöst und unter Zugabe von 1,65 g (0,071 Grammatome) Natrium in mehreren Anteilen bel einer Badtemperatur von 90°C umgesetzt. Bei einer Temperatur von 78 - 90°C des Reaktionsgemisches wird unter einem Druck von 500 mbar das entstehende Methanol abdestilliert. Nach einer Reaktionszeit von ca. 5 Stunden wird das Reaktionsgemisch in eine Mischung aus Eis und Salzsäure gerührt. Die saure Phase wird abgetrennt, mit Natriumcarbonat alkalisch gemacht und die freie Base mit Methylenchlorid

extrahiert. Nach dem Trocknen über Natriumsulfat wird das Methylenchlorid unter verminderte:n Druck abdestilliert und der Rückstand aus Acetonitril umkristallisiert; beigefarbene Kristalle (aus Acetonitril),

Fp. 149 - 50 °C,

Ausbeute: 33,79 g (44,7 % d. Th.).

Beispiel 2

10

DI-(2-thienyl)glykolsäurescopinester

12,72 g (0,05 mol) Di-(2-thienyl)glykolsäuremethylester und 7,76 g (0,05 mol) Scopin werden in einem Heizbad von 70°C unter Wasserstrahlvakuum geschmolzen. In diese Schmelze werden 2,70 g (0,05 mol) Natriummethylat eingetragen und unter Wasserstrahlvakuum 1 Stunde in einem Heizbad von 70°C und zur Nachreaktion eine weltere Stunde in einem Heizbad von 90°C erhitzt. Die erstarrte Schmelze wird in einem Gemisch von 100 ml Wasser und 100 ml Methylenchlorld unter Temperaturkontrolle aufgenommen und die Methylenchloridphase mehrmals mit Wasser extrahiert. Die Methylenchloridphase wird mit der entsprechenden Menge verdünnter Salzsäure extrahiert. Aus den gesammelten Wasserphasen wird nach Zugabe der entsprechenden Menge Natriumcarbonat der Di-(2-thienyl)glykolsäurescopinester mlt Methylenchlorid extrahiert und über Natriumsulfat getrocknet. Aus der getrockneten Methylenchloridlösung wird auf übliche Art und Weise das Hydrochlorid hergestellt. Die Kristalle werden abgesaugt, mit Aceton gewaschen und bei 35°C unter vermindertem Druck getrocknet. Leicht gelbe Kristalle (aus Methanol), Fp. 238 - 41°C (Zers.); Ausbeute: 10,99 g (53,1 % d.Th.).

Das Hydrochlorid kann auf übliche Art und Weise in die Base überführt werden.

Beispiel 3

30

Di-(2-thienyi)glykolsäurescopinester

38,15 g (0,15 mol) DI-(2-thienyl)glykolsäuremethylester und 23,28 g (0,15 mol) Scopin werden vermischt, 0,34 g (0,015 Grammatome) Natrium zugegeben und unter Wasserstrahlvakuum in einem Heizbad von 90°C geschmolzen. Die Umsetzungsdauer beträgt 2,5 Stunden. Danach werden 100 ml abs. Toluol zugegeben und solange bei einer Heizbadtemperatur von 90°C gerührt, bis eine Lösung entsteht. Die Reaktionslösung wird auf Raumtemperatur abgekühlt und in eine mit Eis gekühlte Mischung aus Eis und Salzsäure gerührt. Das auskristallisierende Hydrochlorid des basischen Esters wird abgesaugt, mit wenig Wasser und ausgiebig mit Diethylether gewaschen. Die Phasen des Filtrats werden abgetrennt und die wäßrige Phase mit Diethylether extrahiert. Das abgesaugte Hydrochlorid wird in der (sauren) Wasserphase suspendiert und unter Temperaturkontrolle und unter Zugabe der entsprechenden Menge Natriumcarbonat in die Base überführt, die mit Methylenchlorid extrahiert wird. Die gesammelten Methylenchloridphasen werden über Natriumsulfat getrocknet. Nach dem Abdestillieren des Methylenchlorids hinterbleibt ein Kristallisat, das über Aktivkohle gereinigt aus Acetonitril umkristallisiert wird. Leicht gelbe Kristalle (aus Acetonitril), Fp. 148 - 49°C;

Ausbeute: 39,71 g (70,1 % d.Th.).

50

<u>Tabelle I</u>

Verbindungen der Formel

10		s
	·	HO-C-CO-OA
15	•	R ₁

	· "1			
Nr.	A	R ₁	Base	Fp.[°C] Hydro- chlorid
1	3a-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl	2-Thienyl	149-50	238-41
2	3c-Tropanyl	2-Thienyl	167-8	253
3	3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl	2-Thienyl	164-5	
4	3a-(N-B-Fluorethyl)-	2-Thienyl		
	nortropanyl		•	236
5	3α-(N-Isopropyl)-			
	granatanyl	2-Thienyl		232
6	3a-(N-Isopropyl)-			
	nortropanyl	2-Thienyl	•	250
7	$3\alpha-(6B,7B-Epoxy)-N-iso-$	2-Thienyl		
	propylnortropanyl			206
8	$3\alpha-(6B,7B-Epoxy)-N-ethyl-$	2-Thienyl		
	nortropanyl			212-3
9	3α-(N-Ethyl)-nortropanyl	2-Thienyl		256-7 241
10	3α-(N-N-Methyl)-granatanyl	2-Thienyl		
11	3α-(6B,7B-Epoxy)-N-B-	2-Thienyl		188-90
	fluorethylnortropanyl	2-Thienyl	104-6	100-30
12	3α-(66,76-Epoxy)-N-n-	z-intenyi	104-0	
13	propylnortropanyl 3a-(6B,7B-Epoxy)-N-n-	2-Thienyl		
13	butylnortropanyl	2-111-011-1		225-7
14	3α-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl	Phenyl		246-7
	20-(20) (M-DPOT) - crobant r			-

Nr.	A	Rl	Base	Hydro- chlorid
15	3α-Tropanyl	Phenyl		243-4
16	3g-(N-G-Fluorethyl)-	Phenyl		
10	nortropanyl	•		219-20
17	3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl	Phenyl	181-3	
18	3α-(N-Ethyl)-nortropanyl	Phenyl		231-2
19	3α-(N-Isopropyl)-	- · · · ·		
	nortropanyl	Phenyl		246-7
20	3α-Tropanyl	Cyclohexyl		260
21	3α-(N-B-Fluorethyl)-	Cyclohexyl		
4.1	nortropanyl	-		203-4
22	3α-(6β,7β-Epoxy)-tropanyl	Cyclopentyl		237
23	3α-Tropany1	Cyclopentyl		260
24	3α-(N-G-Fluorethyl)-	Cyclopentyl		
	nortropanyl			182-3
25	3a-(N-Ethyl)-nortropanyl	Cyclopentyl		227-8
26	3a-(N-Isopropyl)-		•	
	nortropanyl	Cyclopentyl		174-5
2 7	36-(66,76-Epoxy)-tropanyl	2-Thienyl		240-2
28	36-Tropanyl	2-Thienyl		217-9
29	3B-(6,7-Dehydro)-tropanyl	2-Thienyl		233-5
30	3c-(6,7-Dehydro)-tropanyl	3-Thienyl		247-8
31	3c-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl	3-Thienyl		242-3
32	3a-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl	2-Furyl		
33	$3\alpha-(6,7-Dehydro)-tropanyl$	2-Furyl		
34	3m-Tropanyl	2-Furyl		
35	3a-Tropanyl	2-Pyridyl		
36	$3\alpha-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl$	2-Pyridyl		
37	$3\alpha-(6,7-Dehydro)-tropanyl$	2-Pyridyl		
38	3a-Tropanyl	3-Thienyl		
39	3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl	Cyclopentyl	•	
40	3c-(6B,7B-Epoxy)-tropany1	Cyclohexyl		
41	$3\alpha - (6,7-Dehydro)-tropany1$	Cyclohexyl		

Anmerkung: Alle Hydrochloride schmelzen unter Zersetzung.

55

Beispiel 4

Di-(2-thienyl)glykolsäurescooinester-methobromid

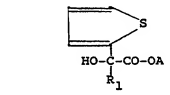
10,0 g (0,0265 mol) Di-(2-thienyl)glykolsäurescopinester werden in einem Gemisch, bestehend aus 20 ml wasserfreiem Methylenchlorid und 30 ml wasserfreiem Acetonitril gelöst und mit 12,8 g (0,1325 mol) Methylbromid (als 50 %ige Lösung in wasserfreiem Acetonitril) versetzt und das Reaktionsgemisch in einem Reaktionsgefäß dicht verschlossen bei Raumtemperatur 24 Stunden stehen gelassen. Während dieser Zelt fallen Kristalle aus. Diese werden abgesaugt, mit Methylenchlorid gewaschen und bei 35°C unter vermindertem Druck getrocknet.

Weiße Kristalle (aus Methanol/Aceton), Fp. 217 - 8°C (Zers.) nach dem Trocknen bei 111°C unter vermindertem Druck.

Tabelle II

Quartärverbindungen der Formel

15



Nr.	A	R ₁	Fp.[°C]
1	3α-(6β,7β-Epoxy)-tropanyl-		
	methobromid	2-Thienyl	217-18
2	3α-Tropanyl-methobromid	2-Thienyl	263-64
3	3a-(6,7-Dehydro)-tropanyl-		
	methobromid	2-Thienyl	191-92
4	3α-(N-B-Fluorethyl)-nortropanyl-		
	methobromid	2-Thienyl	242-43
5	3α -Tropanyl- β -fluorethobromid	2-Thienyl	214-15
6	$3\alpha-(N-Isopropyl)-granatanyl-$		
	methobromid	2-Thienyl	229-30
7	3α-(N-Isopropyl)-nortropanyl-		
	methobromid	2-Thienyl	245-46
8	$3\alpha-(6B,7B-Epoxy)-N-isopropyl-$,	
	nortropanyl-methobromid	2-Thienyl	223-24
9	3a-(6B,7B-Epoxy)-N-ethylnor-		
	tropanyl-methobromid	2-Thienyl	215-16
10	$3\alpha-(N-Ethyl)-nortropanyl-$		
	methobromid	2-Thienyl	260-61
11	3α-(N-Methyl)-granatanyl-		
	methobromid	2-Thienyl	246-47

Nr.	A	R ₁	Fp.[°C]
12	3α-(6β,7β-Epoxy)-N-β-fluor-ethyl		
12	-nortropanyl-methobromid	2-Thienyl	182-83
13	3a-(6B,7B-Epoxy)-N-n-propy1-	2,2020030	
13	nortropanyl-methobromid	2-Thienyl	209-10
	3c-Tropanyl-S-hydroxyethobromid	2-Thienyl	231-32
14	3α-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl-	2 2	
15		Phenyl	217-18
	methobromid	Phenyl	273-74
16	3α-Tropanyl-methobromid 3α-(N-B-Fluorethyl)-nortropanyl-	rneny z	270-74
17	•	Phenyl	215
	methobromid	Fuenyı	217
18	3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl-	Dh amail	170-71
	methobromid	Phenyl	1/0-/1
19	3α-(N-Ethyl)-nortropanyl-	Dh amail	249-50
	methobromid	Phenyl	249-50
20	3a-(N-Isopropyl)-nortropanyl-	i	250 60
	methobromid	Phenyl	259-60
21	3a-Tropanyl-ethobromid	Phenyl	248-49
22	3α-(N-Ethyl)-nortropanyl-		0.4.4.5
	ethobromid	Phenyl	244-45
23	$3\alpha-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl-$		
	ethobromid	Phenyl	226
24	3α -Tropanyl- β -fluorthobromid	Phenyl	241
25	3a-Tropanyl-methobromid	Cyclohexyl	278
26	3α -(N-B-Fluorethyl)-nortropanyl-		
	methobromid	Cyclohexyl	198
27	3α -Tropanyl-ß-fluorethobromid	Cyclohexyl	233-34
28	3α-Tropanyl-methobromid	Cyclopentyl	260
29	3a-Tropanyl-ethobromid	Cyclopentyl	235-36
30	3a-(N-Ethyl)-nortropanyl-		
	methobromid	Cyclopentyl	251-52
31	3a-(N-Isopropyl)-nortropanyl-		
	methobromid	Cyclopentyl	244-45

Nr.	Α	R ₁	Fp.[°C]
32	3c-Tropanyl-B-fluorethobromid	Cyclopentyl	189-90
33	<pre>3α-(N-B-Fluorethyl)-nortropanyl- methobromid</pre>	Cyclopentyl	226-27
34	3α(6,7-Dehydro)-tropanyl-		
·	metho-methansulfonat	2-Thienyl	225-6
35	3B-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl-	-	
	methobromid	2-Thienyl	218-20
36	36-Tropanyl-methobromid	2-Thienyl	243-4
37	38-(6,7-Dehydro)-tropanyl-		
	methobromid	2-Thienyl	211-4
38	3α(6,7-Dehydro)-tropanyl-		
	methobromid	3-Thienyl	182-3*
39	3α-(66,76-Epoxy)-tropanyl-		
	methobromid	3-Thienyl	217-8
40	(+)-Enantiomeres von Nr. 1		
41	(-)-Enantiomeres von Nr. 1	•	
42	3a-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl-		
	methobromid	2-Fury1	
43	$3\alpha-(6,7-Dehydro)-tropanyl-$		
	methobromid	2-Furyl	
44	3a-Tropanyl-methobromid	2-Furyl	
45	3α-(68,78-Epoxy)-tropanyl		
	methobromid	2-Pyridyl	
46	3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl		
	methobromid	2-Pyridyl	
47	3α -Tropanyl-methobromið	2-Pyridyl	
48	3c-Tropanyl-methobromid	3-Thienyl	
49	$3\alpha-(6,7-Dehydro)-tropanyl$		
	methobromid	Cyclopentyl	

* enthält Kristallmethanol

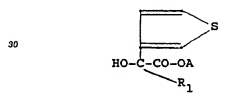
	Nr.	A	R ₁	Fp.[°C]
5	50	3α-(68,78-Epoxy)-tropanyl methobromid	Cyclohexyl	
	51	3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl methobromid	Cyclohexyl	
10	52	3α-(66,76-Epoxy)-tropanyl methobromid	Cyclopentyl	
15				
	Anme	rkung: Alle Verbindungen der Tab	elle schmelzen unte	er

· Zersetzung.

20

Tabelle III

verbindungen der Formel



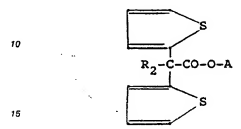
	Nr.	A	^R 1	Pp.['C]
			(Hyd	irochlorid)
	1	3α-(6β,7β-Epoxy)-tropany1	Phenyl	246-7
40	2	3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl	Phenyl	261-2
	3	$3\alpha-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl$	3-Thienyl	
	4	3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl	3-Thienyl	
45	5	3a-Tropanyl	3-Thienyl	
	6	3α -(N-Methyl)-granatanyl	3-Thienyl	

50

35

Tabelle IV

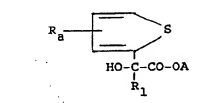
Verbindungen der Formel



20	Nr.	A	R ₂	Fp.[°C]
				(Hydrochlorid)
	1	3α-(6β,7β-Epoxy)-tropanyl	н	
25	2	3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl	H	
	3	3α-(68,7β-Epoxy)-tropanyl	Methyl	•
	4	$3\alpha-(6,7-Dehydro)-tropanyl$	Methyl	210-2,5
	5	3α-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl	Methoxy	
30	6	3a-(6,7-Dehydro)-tropanyl	Methoxy	

Tabelle V

Verbindungen der Formel



Nr.	A	R ₂	Ra Fp.[°C]
1	$3\alpha-(6\beta,7\beta-\text{Epoxy})-\text{tropanyl}$	2-Thienyl	5-Methyl
2	$3\alpha-(6,7-Dehydro)-tropanyl$	2-Thienyl	5-Methyl
3	3α-Tropanyl	2-Thienyl	5-Methyl
4	3a-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl	2-(5-Methyl)-	
		thienyl	5-Methyl
5	3a-(6,7-Dehydro)-tropanyl	2-(5-Methyl)-	
		thienyl	5-Methyl
6	3a-Tropanyl	2-(5-Methyl)-	
		thienyl	5-Methyl
7	$3\alpha-(6\beta,7\beta-\text{Epoxy})-\text{tropanyl}$	2-Thienyl	5-Fluor
8	3a-(6,7-Dehydro)-tropanyl	2-Thienyl	5-Fluor
9	3a-Tropanyl	2-Thienyl	5-Fluor
10	3a-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl	2-(5-Fluor)-	
		thienyl	5-Fluor
11	3a-(6,7-Dehydro)-tropanyl	2-(5-Fluor)-	
		thienyl	5-Fluor
12	3a-Tropanyl	2-(5-Fluor)-	
		thienyl	5-Fluor

Tabelle VI

Quartärverbindungen der Formel

R_a HO-C-CO-OA

Nr.	A	^R 1	R _a Fp.[°C]	
1	3α-(6β,7β-Epoxy)-tropanyl- methobromid	2-Thienyl	5-Methyl	
2	3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl- methobromid	2-Thienyl	5-Methyl	
3	3α-Tropanyl-methobromid	2-Thienyl	5-Methyl	
4	$3\alpha-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl-$	2-(5-Methyl)-		
	methobromid	thienyl	5-Methyl	
5	$3\alpha-(6,7-Dehydro)-tropanyl-$	2-(5-Methyl)-		
	methobromid	thienyl	5-Methyl	
6	3α -Tropanyl-methobromid	2-(5-Methyl)-		
		thienyl	5-Methyl	
7	3α-(6ß,7ß-Epoxy)-tropanyl- methobromid	2-Thienyl	5-Fluor	
8	<pre>3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl- methobromid</pre>	2-Thienyl	5-Fluor	
9	3α -Tropanyl-methobromid	2-Thienyl	5-Fluor	
10	3α-(68,7β-Epoxy)-tropanyl-	2-(5-Fluor)-		
	methobromid	thienyl	5-Fluor	
11	$3\alpha-(6,7-Dehydro)-tropanyl-$	2-(5-Fluor)-		
	methobromid	thienyl	5-Fluor	
12	3α -Tropanyl-methobromid	2-(5-Fluor)-		
		thienyl	5-Fluor	

55

Tabelle VII

Verbindungen der Formel

HO-C-CO-OA

15	Nr.	A	R ₁	Fp.[°C]
	1	3α-(6ß,7ß-Epoxy)-tropanyl	Phenyl	211-2
20	2	methobromid 3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl	Phenyl	158-60*
25	3	methobromid 3a-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl	3-Thienyl	
	4	methobromid 3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl	3-Thienyl	
3 0	5	methobromid 3α-Tropanyl	3-Thienyl	
	6	<pre>methobromid 3α-(N-Methyl)-granatanyl methobromid</pre>	3-Thienyl	
35		method: omia		

* (mit Kristallmethanol)

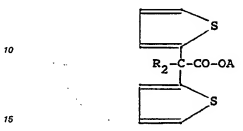
40

45

50

Tabelle VIII

Quartärverbindungen der Formel



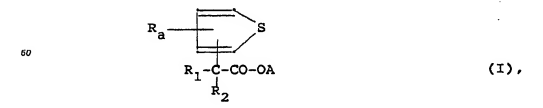
20	Nr.	Α	R ₂	Fp.[°C]
	1	3α-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl methobromid	н	
25	2	<pre>3α-(6,7-Dehydro)-tropany1 methobromid</pre>	н	•
30	3	<pre>3α-(6B,7B-Epoxy)-tropanyl methobromid</pre>	Methyl	
	4	<pre>3α-(6,7-Dehydro)-tropanyl methobromid</pre>	Methyl	206-8
35	5	3α-Tropanyl methobromid	Methoxy	
	6	3α -(N-Methyl)-tropanyl methobromid	Methoxy	

Ansprüche

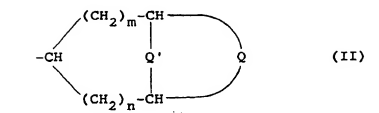
40

5**5**

1. Verbindungen der Formel



in der A für die Gruppe

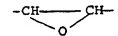


steht,
 worin
 m und n unabhängig voneinander 1 oder 2 bedeuten,
 Q eine der zweibindigen Gruppen

-CH2-CH2-, -CH2-CH2-CH2-, -CH = CH-,

5

20



und
Q'die Gruppe = NR oder die Gruppe = NRR' darstellt,

R H oder einen ggf. halogen- oder hydroxysubstituierten Cl-C4-Alkylrest,

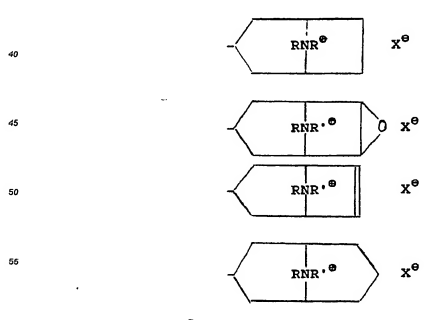
R' einen C₁-C₄-Alkylrest bedeutet und R und R' gemeinsam auch einen C₄-C₄-Alkylrest bilden können, und wobel im Falle der Quartärverbindungen der positiven Ladung des N-Atoms ein Äquivalent eines Anions gegenübersteht (X^e),

R₁ für einen Thienyl-, Phenyl-, Furyl-, Cyclopentyl- oder Cyclohexylrest, wobei diese Reste auch methyl-substituiert, Thienyl und Phenyl auch fluor- oder chlorsubstituiert sein können,

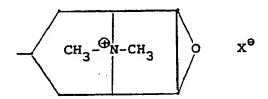
R₂ für Wasserstoff, OH C₁C₄-Alkoxy oder C₁-C₄-Alkyl,

R_a für H, F, Cl oder CH₃ steht und, falls = NR eine sekundäre oder tertiäre Aminogruppe bedeutet, auch die Säureadditionssalze.

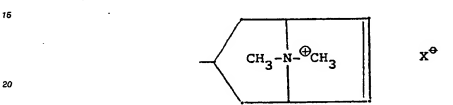
- 2. Verbindungen nach Anspruch 1, worin R₁ für 2-Thienyl steht.
- 3. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, worin R_2 für OH steht.
- 35 4. Verbindungen nach Anspruch 1, 2 oder 3, worin A für



worin R und X^e die obige Bedeutung haben und $R^{'}$ die obige Bedeutung ausgenommen Wasserstoff hat. 5. Verbindungen nach Anspruch 1 bis 4, in denen R_1 2-Thlenyl bedeutet und A für den Rest

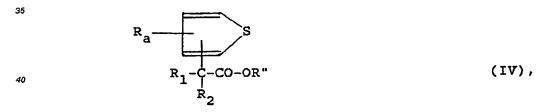


oder

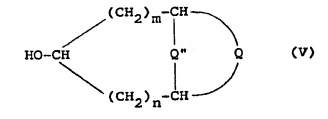


in der 3α -Form steht, worin X^e ein Äquivalent eines Anions ist, vorzugsweise Br^e oder $CH_3SO_3^e$.

- 25 6. Arzneimittel, gekennzeichnet auch einen Gehalt an einer Verbindung nach Anspruch 1 bis 5 oder 11, neben üblichen Hilfs- und/oder Trägerstoffen.
 - 7. Verwendung von Verbindungen nach Anspruch 1 bis 5 oder 11 bei tier Behandlung von Krankheiten.
 - 8. Verwendung von Verbindungen nach Anspruch 1 bis 5 oder 11 bei der Herstellung von anticholinergen Arzneimitteln.
- 9. Verwendung von Verbindungen nach Anspruch 1 bis 5 oder 11 bei der Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Atemwegserkrankungen und Sinusbradykardien.
 - 10. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen nach Anspruch 1 bis 5 oder 11, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Ester der Formel



worin R^{efer} für einen C₁-C₄-Alkylrest steht und R₁, R₂ und R_a die obige Bedeutung haben, mit einem ⁵ Aminoalkohol der Formel



worin ,

50

55

10

m, n und Q die obige Bedeutung haben und Q" für = NR oder für = NH steht, in einem inerten organischen

Lösungsmittel oder in der Schmelze In Gegenwart eines Umesterungskatalysators umestert und die erhaltene Verbindung gegebenenfalls

a) wenn $Q'' = NR(R \neq H)$ bedeutet, mit einem reaktionsfähigen Monoderivat Z-(C₁-C₄-Alkyl) eines Alkans (Z Abgangsgruppe) quaterniert

oder

5

b) wenn Q'' = NH bedeutet, mit einem endständig disubstituierten Alkan $Z-(C_4-C_6-Alkylen)-Z$ ohne Zwischenisollerung substituiert und quaterniert.

11. Verbindungen der Formel

in der 3α -Form und ihre Säureadditionssalze sowie ihre Methobromide oder Methomethansulfonate. 12. Verwendung von Verbindungen der Formel I, worin Q'=NR bedeutet, und ihrer Salze als Zwischenprodukte für die Herstellung der entsprechenden Quartärverbindungen der Formel I.

40

45

50



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 90 11 7554

tegorle	Kennzeichnung des Dokument der maßge	s mit Angabe, sowelt erforderlich, ablichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER . ANMELDUNG (Int. CI.5)
×	ACTA CHEMICA SCANDINA 1590-1596, Copenhagen, DK "Investigation of dithienylglyo "Seiten 1592; Seite 1595, Ta	; K. NYBERG et al.: colic esters"	1-3	C 07 D 451/10 C 07 D 451/14 A 61 K 31/46 A 61 K 31/445
Y	US-A-3 808 263 (TANABE S Belspiele 3-5	SEIYAKU CO., LTD)	1-4,6-8	
Υ	US-A-3 673 195 (TANABE 3 Beispiele 3,4,11-16,17-20	SEIYAKU CO., LTD)	1-3,6-8	
Y	DE-B-1 166 787 (C.F. BOEI Das ganze Dokument "	 HRINGER & SÖHNE GmbH)	1,3,6-8	
Y	GB-A-9 555 35 (C.F. BOEH * Das ganze Dokument *	RINGER & SÖHNE GmbH)	1,6-8	
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CLE)
				C 07 D 451/00
	Der varllegende Recherchenberlicht wurd	ie für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Prüfer
	Den Haag	05 Dezember 90	[VAN BIJLEN H.

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet
 Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer
 anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
 A: technologischer Hintergrund
 O: nichtschrittliche Offenbarung
 P: Zwischenliteratur
 T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze

- D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus anderen Gründen angeführtes Dokument
- &: Mitglied der gleichen Patentfamilie. übereinstimmendes Dokument